C56

-Regular Articles

ヒガンパナ科アルカロイド、リコリン及びリコリシジノールによる 炎症性サイトカイン、TNF-a 産生の阻害

油井 聪, * · · 三上正彰, * 三卷祥浩, · 指田 臺, · 山崎正利 · · 帝京大学集学部美品化学教室, * 東京美科大学集学部美用植物学教室 ·

Inhibition Effect of Amaryllidaceae Alkaloids, Lycorine and Lycoricidinol on Macrophage TNF-α Production

Satoru Yui,** Masaaki Mikami,* Yoshihiro Mimaki,b Yutaka Sashida,b and Masatoshi Yamazaki*

Department of Medicinal Chemistry, Faculty of Pharmaceutical Sciences, Teikyo University,*

1091-! Suarashi, Sagamiko, Tsukui-gun, Kanagawa 199-0195, Japan and Laboratory

of Medicinal Plant Science, School of Pharmacy, Tokyo University

of Pharmacy and Life Science,b 1432-! Horinouchi,

Hachioji, Tokyo 192-0392, Japan

(Received August 7, 2000; Accepted November 30, 2000)

We previously demonstrated that Amaryllidaceae alkaloids, lycorine and lycoricidinol, inhibit induction of apoptosis by calprotectin derived from neutrophils, and that the latter alkaloid showed suppression in rat adjuvant-induced arthritis model. These findings suggest that the alkaloids have a modulating activity against inflammatory reaction. To explore further the mechanism of the suppression for inflammation, we studied the effect of the alkaloids on macrophage tumor necrosis factor (TNF-0) production in vitro, since TNF-0 is recognized as a pivotal cytokine to regulate inflammation. As a result of this study, lycorine and lycoricidinol inhibited TNF-0 production of murine macrophages stimulated with lipopolysaccharide (ID20 were 0.2 µg/ml and 0.002 µg/ml, respectively). The inhibition was also observed in macrophages treated by Gram-positive bacteria, Enterococcus faecalis. Both lycorine and lycoricidinol reportedly have inhibitory activity for protein biosynthesis. Although the inhibition of TNF-0 production by lycoricidinal was mainly due to the inhibition of protein biosynthesis, lycorine showed inhibition against TNF-0 production at lower concentrations than the case that they inhibited ¹⁹S-Cysteine/¹⁹S-Methionine incorporation into macrophages. These facts sugges that the inhibition of TNF-0 production is not due to the inhibitory activity against protein translation at least at lower concentrations. From these results, it was concluded that these alkaloids exert inhibitory effects not only on neutrophil apoptosis-inducing protein, calprotectin, but also on macrophage TNF-0 production.

Key words----lycorine; lycoricidinol; TNF-o; macrophage

推議

炎症反応は、その始まりから終結に至るまで、炎症に関わる細胞群の産生する種々のサイトカインによって制御を受ける。中でも炎症反応の初期にマクロファージによって産生される TNF-α (Tumor necrosis factor)は、炎症性サイトカインの中でもサイトカインネットワークの中心に位置し、炎症を増幅させる働きを持つとされている。『したがって、人為的に炎症をコントロールしようとする目的において、マクロファージの TNF-α 産生のプロセスは重要な際的であると考えられる。

著者らは、以前、好中球の細胞質に含まれるタン パク質であるカルプロテクチンが軽差芽細胞など種々の細胞のアポトーシスを誘導することを報告した。ユロテクチンは、アポトーシス誘導作用を通じて炎症組織の破壊を誘導する因子 と考えられた、そこで、カルプロテクチンのアポトーシス誘導作用を阻害する物質を探索するために、中国で抗炎症的に用いられている生薬熱水抽出物のスクリーニングを行い。ヒガンバナ植物由来のアルカロイドであるリコリンとリコリシジノールが強い阻害作用を示すことを明らかにした。9 特におのリコリシジノールについては、ラットのアジュバント関節炎の系において、アジュバント投与足の腫脹を抑制する活性を認めたことより、炎症モデルにおいても抑制的に作用する可能性が示唆された。9

本論文では、これらのヒガンパナ科アルカロイドの抗炎症作用のメカニズムをさらに検討する目的で、カルプロテクチンによるアポトーシス誘導に対する阻害という作用以外に、これらが炎症反応において中心的な役割を果たすサイトカインである

TNF-aのマクロファージによる産生を阻害する可能性について検討した。

実験の部

1. 試料及び試薬

リコリン (lycorine hydrochloride) は Latoxan 社 (Rosans, France) より購入した。リコリシジノールは Sternbergia hutea の球茎より別に記載した方法によって抽出、精製した。『Lipopolysaccharide (LPS, Escherichia coli, 0127: B8) は、Difco Laboratory (Detroit, MI, USA) より購入した。Fetal calf serum (FCS) は Summit 社 (Ft. Collins, CO, USA) より購入した。培地は、ベニシリン (100 U/ml) とカナマイシン (60 μg/ml) を含む RPMI1640 培地 (日水製業、東京) を使用した。

2. 方法

2-1. マクロファージの培養 C3H/Heマウス (雄, 7週齢以上) は, 日本エスエルシー社 (静岡) より購入した、マウスの腹腔に、可溶性デンプン (30 mg) を投与し、4日後に腹腔細胞を採取した。 これらの細胞は,熱非偏化FCSを5%含む RPMI1640 培地に浮遊させ、96 穴プレート (旭テ クノグラス,東京) に 1.2×10 個/ウェルになるよ うに添加した、37°C, CO1インキュペーターにおい て 1.5 時間静電後、ダルベッコ phosphate-buffered saline (PBS(~)) で3回洗浄し、非付着細胞を除去 した. 残った付着マクロファージに試験サンプルを 加え, 5% FCS-RPMI1640 培地中で 3 時間 (価準的 な場合) 培養後、刺激剤として LPS (1 µg/ml) を基 加し、さらに2時間培養し、直後に培地中のTNFα 機度を測定した.

24. TNF-αの測定 TNF-α 濃度の測定は、 特に斬らない限り、L-929 細胞に対する細胞傷害性 試験⁰で測定した。 各試料の阻害率 (%) は次の式 によって求めた。

Inhibition (%)=

一部の実験においては、TNF 濃度を Endogen Inc. (Woburn, MA, USA) のマウス TNF-a に特異的な enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) キットによって固定した。

23. LPS 含量の割定 試料中のLPS 含量は、生化学工業(東京)のトキシカラーシステムを用いて測定した。

24. マクロファージのタンパク資合成能の測定マクロファージに Amersham 社の Pro-mix™ in vitro cell labeling mix (**S-Cysteine/**S-Methionine 合有: **S-Cys/Met と略) を 0.93 MBq/ml になるように抵加し、37℃の CO₂インキュベータでインキ

ュペートした。その後、焙地を除去し、100 川の 0.5% Sodium lauryi sulfate を加えてマクロファージを溶解させ、100 川の 10% TCA を加えた後、酸不溶性物質をセルハーペスター(フタバメディカル社、東京)を用いてガラスフィルターに回収した。酸不溶性固分に取り込まれたアイソトープの放射活性は、液体シンチレーションカウンターによってカウントした。

結果と考察

1. LPSによって誘導されるマクロファージ TNF-α産生に対するリコリン、リコリシジノールの影響 リコリン、及びリコリシジノール共存下でマクロファージを3時間培養することによって、LPSによって誘導されるマクロファージの TNF-α産生がどのように変化するかを調べた。Fig. 1 に示したように、リコリンは 0.2 μg/ml の濃度から TNF-α産生を抑制し、1 μg/ml ではほとんど TNF-α の放出が認められなくなった。一方、リコリシジノールは、1.6 ng/ml という低濃度で抑制を示すとが分かった。両者の IDsのは、約0.2 μg/ml とおり、リコリシジノールの比括性はリコリンよりも約100 倍高いことが分かった。なお、

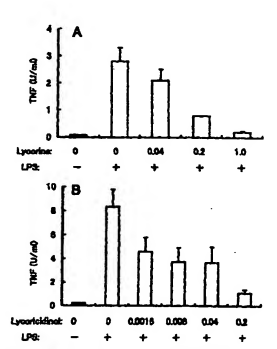


Fig. 1. Effects of Lycorine or Lycoricidinol on TNF Production of LPS-stimulated Macrophages

Starch-induced macrophages were columned without or with the indicated concentrations of (A) bycories or (B) bycorleidinol for 3 brs. After that, the places were added with 1 gg/ml LPS and were cultured for additional 2 brs. TNF concomunitions in the separaments were immediately measured by bloomy. Buts represent the higher and lower values of duplicate entran0.2 μg/ml のリコリシジノールはマクロファージに 対して毒性を示すことが観察された。

LPSによって誘導される TNF-α産生は、低濃度のLPSの前処理によって抑制されることが知られている。このしたがって、試料の TNF-α産生に対する抑制活性を評価する場合には、試料中の LPSの混在に注意する必要がある。リコリン試料中に混在する LPSの含量は、抑制活性を示す 1 µg/ml においてわずか 1.6 pg/ml と測定された。一方、リコリシジノール試料には LPS が検出されなかった。したがって、これらのアルカロイドの示す TNF-α産生抑制効果は、混在する LPS のせいではないと考えられた。

2. リコリン、リコリシジノールのマクロファー ジ TNF-a 産生に対する阻害作用と、それらのタン パク質生合成に対する阻害活性との関係 ンとリコリシジノールなど、数種のヒガンパナ科ア ルカロイドには、細胞のタンパク質の生合成を阻害 する活性があることが報告されている。 🏲 🕦 これら のマクロファージの TNF-α 産生に対する阻害作用 が、それらのもつ翻訳系の阻害作用によるものか否 かを確かめるために、上記と同様に試料を添加し、 LPS を加えてから2時間のマクロファージの酸不 裕面分への MS-Cys/Met の取り込みを層べた。Fig. 2に示したように、リコリンは 0.04--1 μg/ml の後 皮で若干取り込みを減少させたが、0.04及び0.2 μg/ml では、TNF-α産生に対する阻害に比べ、³⁵S-Cys/Met の取り込みに対する阻害は明らかに少な かった. 一方, リコリシジノールは, 1.6 ng/ml で は MS-Cys/Met の取り込みに対する阻害は非常に弱 かったが、前述したようにその遺皮でも TNF-α産 生は半分近く阻害した。ただし、8 ng/ml では両者 ともほぼ何様に阻害された。これらの結果より。リ コリンについてはタンパク質合成狙害を示す機度よ りも低い機度でマクロファージ TNF 産生を阻害す ることが示された。一方、リコリシジノールについ ては、その TNF 産生阻害は、主にタンパク質合成 阻害作用による可能性が考えられた。

3. リコリン及びリコリシジノールのマクロファージ TNF-α 産生の阻害様式の検討 次にこれらのアルカロイドの TNF-α 産生の阻害様式を関べるために、両者の抵加のタイムコースについて検討した (Fig. 3). リコリンは LPS 添加の 3 時間的に 添加した場合及び LPS との同時添加で TNF-α 産生 阻害を示したが、LPS 添加の 0.5 時間後に添加した場合には全く阻害を示さなかった。それに対して、リコリシジノールは LPS との同時添加では全く阻害活性を示さなかった。したがって、両者の阻害様式はここでもメカニズムが異なる可能性があると考えられた。

これらのマクロファージの TNP-α 産生能に対する阻害作用が不可逆的か否かを調べるために、マク

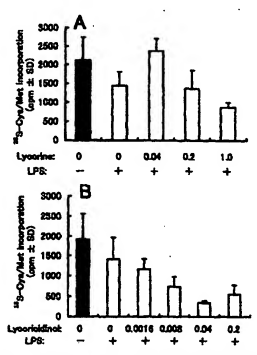


Fig. 2. Effects of Lycorine or Lycoricidinol on Protein Synthesis of LPS-stimulated Macrophages

Starch-induced macrophages were cultured without or with the indicated concentrations of (A) bycorine or (B) bycorleidinol for 3 ltrs. After that, the plates were added with 1 µg/ml LPS, and *S-Cys/Met was added into the cultures insteadiately after the LPS addition. After 2 ltrs of the additional isculation, the incorporation of *S-Cys/Met into add-insoluble fraction of macrophages was measured. Bars represent the higher and lower values of duplicate estimations.

ロファージをリコリン及びリコリシジノールで2時間処理した後に、培地を交換してこれらを除去したうえで、どのくらいの時間インキュベートすればLPSで誘導されるTNF-α産生能が回復するからになるで、プロリンジノールで3時間処理した時点を0時間はといるでは、どちらについてもTNF-α産生は狙害されたが、アルカロイド処理後、試料を除去し、3時間以上インキュベートしたマクロファージに対するTNF-α産生組害はしいとなめられなかった。したがって、これらのアルカロイドは、マクロファージのTNF-α産生能に不可逆的なダメージを与えている訳ではないと考えられた

これまでの実験では、TNF-a 機度の制定にバイオアッセイを用いていたが、次に、産生を阻害しているタンパク質が確かに TNF-a であるという証拠を得るために、TNF-a 機度を制定した。 Table 2 に示したように、リコリン、リユリシジノールのどちらもマ

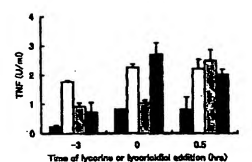


Fig. 3. Time Course Analysis of the Inhibition of TNF Production in LPS-Stimulated Macrophages by Lycorine or Lycorleidinol

Starch-induced macrophages were stimulated with 1 µg/ml LPS for 2 hrs and the theo of LPS addition was defined as 0 hr. Prior to, simultaneously with, or after the LPS addition, the macrophages were added without or with hyporition or lycorteidism) at the indicated times, without medium change. The culture supermutants were harvested 2 hrs after the LPS addition, and TNP concentrations were immediately measured by bicassay. If medium slone, C: LPS alone, Sk hyporities (1 µg/ml) plus LPS treatment, Illinoidischi (0.000 µg/ml) plus LPS treatment, Bars represent the higher and lower volues of duplicate estimations.

クロファージ TNF-α産生を阻害することが、BLI-SAによっても確かめられた。さらに、LPSとは異なる刺激剤を用いた場合にも阻害効果を示すか否かを検討するために、刺激剤としてグラム陽性細菌である Enterococcus faecalis 死菌を用いた。その結果、この系においてもどちらのアルカロイドもTNF-α産生阻害作用を示すことが分かった。

今回、ヒガンパナ科アルカロイドであるリコリン とリコリシジノールに、マクロファージ TNF-α産 生に対する阻害活性があることが分かった。両アル カロイドには、共にタンパク質合成を阻害する作用 があり、リコリシジノールはリコリンよりも低濃度 で働くことが報告されている。タリコリシジノール については、TNF 産生を抑制する濃度とタンパク 質合成を阻害する速度とが近接しており。 TNF 産 生抑制作用は主にタンパク質合成阻害作用によると 考えられた。しかし、リコリンについてはマクロフ ァージ TNF-α産生配舎作用を示す機度は、タンパ ク質合成阻害を示す機度よりも低濃度であることか ら、少なくとも低濃度においては、TNF-α産生阻 客は直接的なタンパク質合成阻害によらない機序に よると思われる。今後、転写レベルでの阻害の有無 などの検討が必要である。

リコリンとリコリシジノールの阻害作用は、刺激 剤としての LPS と同時添加する場合よりも、LPS 添加の 3時間前に加えたほうが有効であったが、一 方、これらのアルカロイドを除去した後に 3 時間以 上放置すると、その阻害効果は消失した。このこと からこれらがマクロファージに対して不可逆的なダ メージを与えた結果、TNF-α 産生を低下させた訳 ではないことが示唆された。

Table 1. Effect of the Delayed Addition on the Inhibitory Activity of Lycorine or Lycoricidinol against Macrophage TNF-o Production

Time of LPS addition (turs)	% Inhibition of TNF-o release*		
	Lycorine pretreatment	Lycoricidinol pretreatment	
0	98.4±1.6**	78.6± 0.3	
3	40.0±9.8	7.0± 9.8	
. 6	3.3±0	26.2±31.6	

Starch-induced execrophages were pretretted without or with tycorine (I gg/ml) or hyporicidinol (0.008 gg/ml) during —3 kg-4 kg. The plates were washed with PBS(-) for three times and incubated with standard cacious. LPS (I gg/ml) was added with the indicated times and each plate was re-incubated for 2 kms. TNF concentrations in the repernatants were immediately measured by bloostay. Assay was performed in duplicate, — % Inhibition was calculated as described in Materials and Methods.

"Meast difference between mean and apper or lower value.

Table 2. The Effects of the Inhibitory Activity of Lycorine and Lycorleidinol on TNF-a Production from LPS- or Enterococcus fascalis-Stimulated Macrophages (Bvaluated with ELISA)

Inhibitor	TNF-a production (pg/ml) stimulated with			
	None	LPS	E. faecalis	
None	0±10°	212±34	403± 5	
Lycarine	ND**	28±13	49±10	
Lycoricidinol	ND	98±21	124±28	

Starch-induced macrophages were cultured without or with the indicated concentrations of lycorius (1 µg/ml) or lycorloidinol (0.003 µg/ml) for 3 km. Then, the plates were added without or with 1 µg/ml LF8 or 1 µg/ml E. foreafts and were cultured for additional 3 km. TNF concentrations to the supersustants were encoured with TNF-o-specific ELISA. Assey was performed in displicate. * Mean ± difference between mean and upper or lower value. ** ND, not done.

我々は、リコリンとリコリシジノールが好中球由来のカルプロテクチンのアポトーシス誘導作用を抑えることを報告した。40したがって、これらは炎症時の組織破壊を防ぐ物質の候補になるのではないかと考察してきた。今後、他のサイトカイン産生に対する影響や、in vivo における効果などさらに調べる必要があると思われるが、これらのヒガンパナ科アルカロイドがマクロファージの TNP-α産生の抑制という。アポトーシス誘導作用とは別の機序の抗炎症作用を示す可能性が考えられた。

REFERENCES

- Vassali P., Annu. Rev. Immunol., 10, 411-452 (1992).
- Yui S., Mikami M., Yamazaki M., J. Leuk. Biol., \$8, 307-316 (1995).
- Yui S., Mikami M., Yamazaki M., J. Leuk. Biol., 61, 50-57 (1997).
- 4) Yui S., Mikami M., Kitahara M., Yamazaki

- M., Immunopharmacology, 40, 151-162 (1998).
- Mikami M., Kitahara M., Kitano M., Ariki Y., Mimaki Y., Sashida Y., Yamazaki M., Yui S., Biol. Pharm. Bull., 22, 674-678 (1999).
- Yui S., Yamazaki M., Jpn. J. Concer Res., \$2, 1028-1034 (1991).
- Zuckerman S. H., Evans G. F., Snyder Y. M., Roeder W. D., J. Immunol., 143, 1223-1227 (1989).
- Takasuka N., Tokunaga T., Akagawa K., J. Immunol., 146, 3824-3830 (1991).
- Jimenez A., Santos A., Alonzo G., Vanquez D., Biochem. Biophys. Acta, 425, 342-348 (1976).
- Kukhanova M., Victorova L., Krayevski A., FEBS Lett., 160, 129-133 (1983).
- Virjsen R., Vanden Berghe D. A., Vlietinck A. J., Boeye A., J. Biol. Chem., 261, 505-507 (1986).